◎ 公開特許公報(A) 平3-161046

⑤Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	❸公開	平成3年(1991)7月11日
B 01 J 13/00 A 61 L 27/00 C 08 L 29/04	EDF BCGU A	6345-4 G 6971-4 C 6971-4 C 6904-4 J 6904-4 J 6904-4 J		
		審査請求	未請求 記	請求項の数 6 (全 5 頁)

図発明の名称 高含水高分子プレンドヒドロゲルおよびその製造方法 --

② 特 願 平1-301424 ②出 願 平1(1989)11月20日

 ⑩発明者 奈倉 正宜

 ⑩発明者 高原 和明

 ⑩発明者 石川 博

 ⑩発明者 賀川 弘海

長野県上田市大字築地744番地 5 東京都渋谷区幡ケ谷 2 丁目44番 1 号 テルモ株式会社内

長野県上田市緑が丘2丁目10番16号 長野県上田市常磐城1丁目5番10号

四発 明 者 貨 川 弘 海 回発 明 者 西 村 弘 ①出 顋 人 テル モ株式 会社

長野県上田市国分1丁目3番72号 山好ハイツ203号

東京都渋谷区幡ケ谷2丁目44番1号 長野県上田市大字築地744番地5

⑪出 顋 人 奈 倉 正 宣 ⑫代 理 人 弁理士 八田 幹雄

明 和 書

1. 発明の名称

高含水高分子プレンドヒドロゲル およびその製造方法

2. 特許請求の範囲

(1) 500~4,000の重合度および90%以上のケン化度を有する+CH2-CH+の繰り返

し単位を主として有するポリピニルアルコールと、その他の水溶性高分子との高濃度混合水溶液を、水蒸気の存在下に1.2~5.0気圧の圧力で105~150℃の温度に保持することにより得られる強靭なゴム状を呈する高含水高分子プレンドヒドロゲル。

(2) 該ポリビニルアルコールと該他の水溶性高分子との重量比が85:15~60:40である納水項1に配載の高含水高分子プレンドヒドロゲル。
(3) 500~4,000の重合度および90%以上のケン化度を有する+CH2 - CH+の繰り返してサー

し単位を主として有するポリピニルアルコールと、その他の水溶性高分子とを水と混合して高濃度混合水溶液を生成し、ついで該高濃度水溶液を水器気の存在下に1.2~5.0気圧の圧力で105~150℃の温度で加熱加圧することを特徴とする強靭なゴム状を呈する高含水高分子ブレンドヒドロゲルの製造方法。

- (4) 該ポリピニルアルコールと該他の水溶性高分子との重量比が85:15~60:40である請求項3に記載の高含水高分子プレンドヒドロゲルの製造方法。
- (5) 該他の水溶性高分子の重量平均分子量が1,000~300,000である請求項3または4に記載の高含水高分子プレンドヒドロゲルの製造方法。
- (8) 該他の水溶性高分子がポリエチレングリコールまたはポリアミノ酸またはその塩である請求項 3から5のいずれかに記載の高含水高分子プレンドヒドロゲルの製造方法。
- 3. 発明の詳細な説明

-267-

(産業上の利用分野)

本発明は、高含水高分子プレンドヒドロゲルおよびその製造方法に関するものである。詳しく述べると、高分子をプレンドすることによる強靭な高含水ゴム状ヒドロゲルおよびその製造方法に関するものである。

(従来の技術)

従来、ポリビニルアルコールの高濃度水溶液を 繰り返し凍結および解凍することにより強靭な高 含水ヒドロゲルが製造可能であることは知られて いる(特開昭57-130、543号)。この強 靭なヒドロゲル形成の原因は、主に凍結および解 凍を繰り返すことにより、ポリビニルアルコール 分子間の水分子が結合水に変化し、これがヒドロ ゲル中の架橋点の役割をはたしていることも知ら れている。この種の強靭な高含水ヒドロゲルは、 広範囲な生体材料としての用途に供されつつある。

また、ポリピニルアルコール水溶液にその他の 水溶性高分子を大気圧下で、かつ100℃以下の 温度で混合することによりゲルが形成されること

ていなかった水溶性高分子間プレンドゲルを有用な固体材料、特に強靭なゴム状高含水プレンドヒドロゲルとして使用ならしめるために、プレンドされた高分子間の接近を容易にし、強固な高分子コンプレックスを形成させ、かつ含まれている水の多くを高分子との結合の強い結合水とすることにより強靭なゴム状高含水プレンドヒドロゲルおよびその製造方法を提供することにある。

(課題を解決するための手段)

これらの結目的は、500~4, 000の重合 度および90%以上のケン化度を有する $+CH_2-CH+$ の繰り返し単位を主として有す

• О Н

るポリピニルアルコールと、その他の水溶性高分子との高濃度混合水溶液を、水蒸気の存在下に1.2~5.0気圧の圧力で105~150℃の温度に保持することにより得られる強靭なゴム状を呈する高含水高分子プレンドヒドロゲルにより達成される。

本発明はまた、該ポリピニルアルコールと該他

も知られている[高分子化学第17巻第273~278(1960年)]。しかしながら、このようにして製造されたゲルを固体材料として利用する試みは、全くなされていない。その理由は、高分子プレンド繊維を製造することを目的とする中でゲルが生成し、このゲルは繊維の紡糸液にとっては、形成されない方が良いものと考えられたためと思われる。

(発明が解決しようとする課題)

このようにして生成したゲルの多くが強靭なコム状高含水ヒドロゲルではないという理山は、ポリピニルアルコールの水酸甚と、その他の水溶性高分子の極性基またはイオンとの間の相互作用により高分子間コンプレックスが形成されはするが、その相互作用力は未だ弱く、かつ含有された水の大半は自由水や束縛水であるため高分子との結合は弱く、したがって、高分子間にこのような水が存在しても高分子間に架橋構造を形成することがないためと考えられる。

本発明者らは、このような従来むしろ省みられ

の水溶性高分子との重量比が85:15~60:40である高含水高分子プレンドヒドロゲルである。これらの諸目的は、500~4,000の重合度および90%以上のケン化度を有する

+ CH2 - CH + の繰り返し単位を主として何す

るポリビニルアルコールと、その他の水溶性高分子とを水と混合して高濃度混合水溶液を生成し、2~5.0気圧の圧力で105~150℃の温伏を見なる強素を水器気の存在下に1.2~5.0気圧の圧力で105~150℃の温伏を見なる強力をである。本発明はまた、変化の水溶性高分子の重点を表現の水溶性高分子の重点を表現した。ないである。本発明はが1.000~300.00である。本発明はが1.00~300.00である。本発明はまた、変化の水溶性高分子がポリエチレンがにある。本発明はまた、変化の水溶性高分子がポリエチレングリコールま

; はポリアミノ酸またはその塩である高含水高分子プレンドヒドロゲルの製造方法である。

(作用)

本発明で使用されてるポリビニルアルコールは、 低合度が500~4,000、好ましくは1.0 00~2,000、最も好ましくは1,300~ 1,700であり、またケン化度が90%以上、 好ましくは95%以上であり、十CH₂-CH+

OH

の繰り返し単位を主として行してなるものである。このポリピニルアルコールに混合される他の水 溶性高分子としては、例えばポリエチレングリコール、ポリアクリル酸またはその塩、アクリル酸ーアクリルアミド共和合体またはその塩、ポリアクリルアミド、ポリグルタミン酸塩等のポリアミノ酸塩、アルギン酸塩、ペクチン酸、カルボキシメチルセルロース等の天然または半合成のカルボン酸塩、ポリピニルピロリドン等がある。これらの水溶性高分子は、重量平均分子量が1,000~300,000、好ましくは2,000~20

2~5. 0気圧、好ましくは1. 5~3. 7気圧、かつ105~150℃、好ましくは110~14 0℃の混度で30~120分、好ましくは45~ 90分間加熱加圧して行なわれる。

本発明においてオートクレーブを用いる理由は、すなわち水蒸気のアルカス気圧で加圧が放け近まで、 に加圧が ないでは、 に加速 はいている 100 では、 にがは、 ないである 100 では、 ないである 10では、 ないである 10では、 ないである。 は、 にがいる 2 には、 ないである。 ないである。 ないでは、 ないがにないが、 ないがは、 ないがは、

このようにして得られる強靭なゴム状高含水高 分子プレンドヒドロゲルは、ゲル状のまま切断し、 0,000である。該ポリビニルアルコールと該他の水溶性高分子との重量比は、85:15~60:40、好ましくは80:20~70:30である。すなわち、該重量比の範囲外ではゴム状高含水高分子プレンドヒドロゲルの収率が低くなるからである。これらのポリビニルアルコールと他の水溶性高分子との混合物は水溶液として用いられるが、その濃度は8~40重量%、好ましくは10~35重量%である。

本発明においてポリビニルアルコール水溶液の 濃度を高くする理由は、ポリビニルアルコールと 水との混合比を、存在する水の大半が結合水とな るようにし、これにより高分子間の架橋密度を増 加させるためでる。この結果、非品ゴム化が促進 されることが期待される。

本発明による高含水高分子プレンドヒドロゲルの製造は、次の方法により行なわれる。すなわち、ポリピニルアルコールと他の水溶性高分子との所定濃度の混合水溶液を作り、ついで該混合水溶液をオートクレーブに入れ、水蒸気の存在下の1.

各種形状に加工することも可能であるが、いったん乾燥したのち、各種形状に切削して加工することもできる。乾燥後に加工したものは、水に浸すことにより再び強靭なゴム状高含水ヒドロゲルに戻すことができる。また、オートクレーブから収出す際に、急冷することにより透明度の高いゴム状高含水ヒドロゲルを製造することも可能である。さらには、得られたヒドロゲルの酸素透過性が極めて良好であることも特性として挙げられる。

(実施例)

つぎに、実施例を挙げて本発明をさらに詳細に 説明する。

なお、下記実施例において、収率および含水率 は、それぞれつぎの定義による。

収率(X) = <u>凝集物の乾燥重量×100</u> 混合時の全乾燥重量

含水容(%) = $\frac{\text{ヒドロゲル} - 乾燥後のゲル}{\text{ヒドロゲル}} \times 100$

また、弾性率は、東洋ボールドウィン社製のT

INSILONI - 20型を用い、20mm/minで試料を引張り、ひずみ/強度山線の初期勾配から求めたものである。

实施例1

瓜合度が1、200でかつケン化度が98、5 %のポリピニルアルコールと、水とを20重量% となるようにピーカーにとり、これを溶解させる ために、水を1/4程度入れたオートクレーブ中 に冠水しないように置き、5気圧、105℃で密 封下で1時間保持し、20重量%のポリビニルア ルコール水溶液を得た。又、平均分子量が300 0のポリエチレングリコールと水とを20重量% となるようにピーカーにとり、室温でマグネチッ クスターラーにて30分投枠し、20重量%のポ リエチレングリコール水溶液を得た。このように して得たポリビニルアルコールとポリエチレング リコールの20重量%水溶液を各種重量分率とな るように1つのピーカーにとり、このピーカーを 水を4分の1程度入れたオートクレープ中に冠水 しないように置き、密封した。ついで、このオー

%のポリピニルアルコールと、水とを30重量% となるようにピーカーにとり、これを溶解させる ために、水を1/4程度入れたオートクレープ中 に冠水しないように置き、5気圧、105℃で密 封下で1時間保持し、30重量%のポリピニルア ルコール水溶液を得た。又、平均分子量が300 0のポリエチレングリコールと水とを30重量% となるようにピーカーにとり、室温でマグネチッ クスターラーにて30分撹拌し、30重量%のポ リエチレングリコール水溶液を得た。このように して得たポリピニルアルコールとポリエチレング リコールの30重量%水溶液を各種重量分率とな るように1つのピーカーにとり、このピーカを水 を4分の1程度入れたオートクレープ中に冠水し ないように置き、密封した。ついで、このオート クレープをヒータにかけ、2気圧の圧力および1 20℃の温度で1時間保持したのち、内容物を取 出した。この内容物から上層の液体を除き、得ら れた凝縮物をメタノール中で1週間放置し、その 後水中で1週間以上放置したところ、強靭なゴム トクレーブをヒータにかけ、2気圧の圧力および 120℃の温度で1時間保持したのち、内容物を 取出した。この内容物から上層の液体を除き、得 られた凝集物をメタノール中で1週間放置し、そ の後水中で1週間以上放置したところ、強靭なゴ ム状高含水高分子プレンドヒドロゲルが得られた。 このヒドロゲルの乾燥物の赤外線吸収スペクトル のチャートは、第1図のとおりであった。このヒ ドロゲルの収率、弾性率および含水率とポリエチ レングレコールの重量分率との関係を第1表に示

第 1 表

ポリエチレ	ン					
グリコール	ø					
重量分率	0.15	0.2	0.3	0.4	0.5	0.7
収 奔						
(武士%)	10	68	70	62	59	40
弾 性 率						
(g/am^2)	34	35	36	38	40	5 2
含 水 串						
(重量%)	77	76	76	72	70	6 8
实施例 2						

重合度が1.200でかつケン化度が98.5

状高分子プレンドヒドロゲルが得られた。このヒドロゲルの収率、弾性率および含水率とポリエチレングレコールの重量分率との関係を第2表に示す。

第 2 表

ポリエチレ	ン					
グリコール	၈					
重量分率	0.15	0.2	0.3	0.4	0.5	0.7
収率						
(位量%)	93	95	87	78	54	34
弾 性 率						
(g/an^2)	38	40	42	46	50	53
含 水 率						
(重量%)	55	54	54	5 2	53	50
実施例3						

低合度が1、200でかつケン化度が98.5%のポリピニルアルコールの12.5 重量%水溶液と、重量平均分子量が4、800のポリレーグルタミン酸ナトリウムの12.5 重量%水溶液とを、窒温、大気圧下で予め用意し、両者をピーカ中で混合することによりポリレーグリタミン酸ナトリウムの各種重量分率の溶液を作成した。ついて、このピーカを水を4分の1程度入れたオート

・・・レーブ中に冠水しないように置き、密封した。 ついで、このオートクレープをヒータにかけ、2 気圧の圧力および120℃の温度で1時間保持し たのち、内容物を取出した。この内容物から上層 の液体を除き、得られた凝縮物をメタノール中で 1週間放置し、その後水中で1週間以上放置した ところ、強靭なゴム状高含水高分子プレンドヒド ロゲルが得られた。このヒドロゲルの乾燥物の赤 外線吸収スペクトルのチャートは、第2図のとお りであった。このヒドロゲルの収率、弾性率およ び含水率とポリレーグルタミン酸ナトリウムの重 量分率との関係を第3表に示す。

第3表

ポリエチレ	ン				
グリコール	Ø				
重量分率	0.15	0.2	0.3	0.5	0.7
収 率					
(正量%)	68	62	42	24	15
弹性率					
(g/sm^2)	28	30	3.4	37	40
含 水 率					
(重量%)	83	83	81	80	78
		(免明	の効果)	•	

以上述べたように、本発明は500~4.00 0の爪合度および90%以上のケン化度を有する + C H₂ - C H + の繰り返し単位を主として行す ОН

るポリピニルアルコールと、その他の水溶性高分 子との高濃度混合水溶液を、水蒸気の存在下に1. 2~5. 0気圧の圧力で105~150℃の温度 に保持することにより得られる強靭なゴム状を显 する高分子プレンドヒドロゲルおよびその製造方 法であるから、光透過度および酸素透過度が高く、 しかも弾性率が高いので、人工皮膚用薄膜として 川いた場合、脱水防止および酸素透過性の点から 極めて有用であり、またソフトコンタクトレンズ としても有用である。さらに、結合組織はブロッ ク状として人工関節等への利用にも有用である。

4. 図面の簡単な説明

第1図および第2図は本発明によるヒドロゲル の赤外線吸収スペクトルチャートである。

